



Dalla Gazzetta Ufficiale

a cura del Servizio Farmaceutico Territoriale, Azienda ULSS n. 20, Verona

Sintesi normativa gennaio-febbraio 2006

GU n. 303 del 30.12.2005 – Decreto-Legge n. 273 del 30.12.2005

«Definizione e proroga dei termini, nonché conseguenti disposizioni urgenti». Le farmacie con un fatturato annuo, in regime SSN al netto dell'IVA, inferiore a 7.258.288,45 avranno un'ulteriore riduzione dello sconto a decorrere dal 1° marzo 2006 al 31 dicembre 2006.

GU n. 2 del 03.1.2006 – Determinazione del 30.12.2005

«Misure di ripiano della spesa farmaceutica convenzionata e non convenzionata per l'anno 2005».

Dal 15 gennaio 2006, i farmaci a carico del SSN, ad eccezione degli emoderivati, dei vaccini e dei medicinali non inseriti nelle liste di trasparenza, subiscono una riduzione del prezzo al pubblico del 4,4%. Dalla stessa data i grossisti applicano uno sconto dell'1% sul prezzo ex-factory (0,6% del prezzo al pubblico) sui farmaci rimborsati dal SSN tranne emoderivati, vaccini, medicinali distribuiti in ospedale, farmaci inseriti nelle liste di trasparenza e quelli con prezzo <€ 5,00.

GU n. 26 del 01.02.2006 – Determinazione del 25.01.2006

«Rideterminazione dei prezzi dell'ossigeno terapeutico ai sensi dell'articolo 8, comma 10 della legge 24 dicembre 1993, n. 537».

L'ossigeno sia gassoso che liquido è stato riclassificato ai fini della rimborsabilità in classe A nota 58 ed è stato inserito nel prontuario della distribuzione diretta (PHT).

GU n. 48 del 27.02.2006 – Testo coordinato del decreto-Legge n. 272 del 30.12.2005 in SO n. 45

Testo del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (in Gazzetta Ufficiale – serie generale – n. 303 del 30 dicembre 2005), coordinato con la legge di conversione 21 febbraio 2006, n. 49, recante «Misure urgenti per garantire la sicurezza ed i finanziamenti per le prossime Olimpiadi invernali, nonché la funzionalità dell'Amministrazione dell'interno. Disposizioni per favorire il recupero di tossicodipendenti recidivi e modifiche al testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309».

GU n. 76 del 31.03.2006 – Decreto del 10.03.2006

«Approvazione del ricettario per la prescrizione dei

farmaci di cui alla tabella II, sezione A e all'allegato III-bis al decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, come modificato dal decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 febbraio 2006, n. 49».

Sono state pubblicate in Gazzetta Ufficiale varie disposizioni che hanno modificato la legislazione sui farmaci stupefacenti e che hanno approvato il nuovo ricettario per la prescrizione dei farmaci della tabella II A e dell'allegato III bis.

GU n. 294 del 19.12.2005 – Determinazione del 09.12.2005

«Riclassificazione del medicinale «Oxycontin» (ossicodone), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537».

Oxycontin® 40 mg 28 cpr riv e 80 mg 28 cpr riv. è stato riclassificato dalla classe C alla classe A limitatamente ai pazienti affetti da dolore moderato o grave in corso di patologia neoplastica o degenerativa (allegato III bis).

GU n. 41 del 18.02.2006 – Determinazione del 09.02.2006

«Estensione delle indicazioni terapeutiche del medicinale «Aldara» (imiquimod) «Trattamento dei carcinomi basocellulari superficiali di piccola dimensione nei pazienti adulti (BBC)», autorizzata con decisione della Commissione europea in data 13 luglio 2004».

Aldara® crema 5% 12 bustine monouso è stato riclassificato dalla classe C alla classe A PHT, prescrizione medica limitativa su diagnosi e piano terapeutico di centri ospedalieri o di specialisti.

GU n. 54 del 06.03.2006 – Determinazione del 27.02.2006

«Riclassificazione del medicinale «Metvix» (metilaminolevulinato), ai sensi dell'articolo 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537».

Metvix® crema 160 mg/g 2 g è stato riclassificato dalla classe C alla classe H OSP 1: utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in una struttura ad esso assimilabile.

GU n. 61 del 14.03.2006 – Comunicato

«Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano Nerixia».

Nerixia® ev 100 mg 2 fiale è stato riclassificato dalla classe A alla classe H OSP 2: utilizzabile in ambiente ospedaliero, in struttura ad esso assimilabile o in ambito extra-ospedaliero.